PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-080930

(43) Date of publication of application: 05.04.1991

(51)Int.CI.

B01J 13/02 A23L 1/00 A61K 9/48 C08L 71/02

C08L 71/02

(21)Application number : **01-173668**

(71)Applicant: NIPPON ERANKO KK

(22)Date of filing:

04.07.1989

(72)Inventor: YAMAMOTO TAIZO

MATSUURA MASANOSUKE

ABE KENJI

(54) COMPOSITION OF GELATIN COATING

(57) Abstract:

PURPOSE: To form a capsule coating with sufficient mechanical strength even if water content is low by preparing a gelatin coating composition by adding polyethylene glycol with 200-20000 molecular weight.

CONSTITUTION: A gelatin coating composition for a hard gelatin capsule preparation is prepared by adding polyethylene glycol with 200-20000 molecular weight. Said polyethylene glycol is selected among those with molecular weight; 200, 300, 400, 600, 1000, 1500, 1540, 4000, 6000, and 20000. The content of the polyethylene glycol is preferably 1-50wt.% for 200-1540 molecular weight, 0.5-15wt.% for 4000 molecular weight, 0.5-10wt.% for 6000 molecular weight, and 0.1-5wt.% for 20000 molecular weight.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

· ·

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

⑲ 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開:

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3−80930

⑤Int. Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号	3公開	平成3年(1991))4月5日
B 01 J 13/02 A 23 L 1/00 A 61 K 9/48 C 08 L 71/02	C B LQC LQE	6977-4B 7624-4C 6917-4J 6917-4J 8317-4G B 01 審査請求	「 J 13/02 □ 未請求 罰	背求項の数 5 寸	L (全5頁)

図発明の名称 ゼラチン皮膜組成物

②特 願 平1-173668

20出 願 平1(1989)7月4日

⑩発明者 山本 泰三 大阪府大阪市城東区関目 1-20-30
⑩発明者 松浦 誠之介 京都府相楽郡木津町兜台 1-2-8-403

⑫発 明 者 阿 部 賢 治 奈良県磯城郡三宅町屛風54-21

⑪出 願 人 日本エランコ株式会社 大阪府大阪市北区西天満6丁目1番2号 千代田ビル別館

内

四代 理 人 弁理士 岩崎 光隆

明細書

- 1.発明の名称 ゼラチン皮膜組成物
- 2.特許請求の範囲
- (1)分子量200~20000のポリエチレングリコールを 含有することを特徴とするゼラチン皮膜組成物。
- ②前記ゼラチン皮膜がハードゼラチンカブセルで ある請求項(1)記載のゼラチン皮膜組成物。
- ©)前記ゼラチン皮膜がハードゼラチンカブセルの バンドシールを構成するものである請求項(1) 虫 たは(2)記載のゼラチン皮膜組成物。
- (4) 前記ポリエチレングリコールが分子量200、300、400、600、1000、1500、1540、4000、6000、または20000から選ばれた1種もしくは2種以上の混合物である請求項(1)、(2)または(3)記載のゼラチン皮膜組成物。
- (3) 前記ポリエチレングリコールの含有量がゼラチンに対して下記のいずれかである請求項(4)記載... のゼラチン皮膜組成物。

- イ.ポリエチレングリコールの分子量が200~ 1540である場合:1~50重量%。
- ロ.ポリエチレングリコールの分子量が4000で ある場合: 0.5~15重量%。
- ハ.ポリエチレングリコールの分子量が6000で ある場合:0.5~10重量%。
- ニ・ポリエチレングリコールの分子量が20000 である場合: 0.1~5重量%。
- 3.発明の詳細な説明
- 〔産業上の利用分野〕

本発明はゼラチン皮膜の新規組成物に関し、殊にハードゼラチンカブセルまたは当設カブセルのパンドシール剤として好適に利用し得るゼラチン皮膜組成物に関するものである。

〔従来の技術〕

医薬品の固形製剤の1つとしてハードカブセル剤がある。このものは、通常ゼラチン皮膜で形成された互いに一端の開いた帽状容体の内部に粉末、顆粒虫たは液状(油状)の医薬虫たは食品を所定量充填した後、それら容体を同軸的に結合し

て完成される。

このハードゼラチンカブセル剤は、製剤化のし 易さと医薬活性成分の爆味および/または爆臭作 用による服用のし易さから近年広く利用されてい る。

ラチンカプセルへ被状物を充塡したカプセル剤も 実用化されている。

ところで、平均分子量が200~600の範囲にある 常温で液状のポリエチレングリコールや中鎮脂肪 酸トリグリセライドは、共に優れた溶解作用と吸 収性を有し、賦形剤として好適なものであるが、 前者はそれ自体の吸湿性によりカブセル皮膜から 水分を奪うために、また後者はカブセル皮膜の材 質を脫くする性質を持っており、従って、これら の賦形剤を充填したハードカブセルは経時的に割 れを発生する不安が多々あり、前記のソフトカブ セルの場合と異なり現実にはその使用が敬遠され ているような状況である。また、公知のハードゼ ラチンカプセルにおいては、水分に対して不安定 な薬物を充填する場合、安定性確保のために水分 を低めに保つ必要があるが、前述したとおり低水 分下のゼラチン皮膜は割れを発生し易く製剤化が 困難となるのを避け得ない。

本発明はこのような状況に載みて提案されたも のであって、上記ハードゼクチンカブセルにおけ れているが、これらの可塑剤をハードゼラチンカープセルの製造時に添加すると、その添加量によっては当該カプセル皮膜が柔らかくなり過ぎたり、またその乾燥速度が遅くなることもあり、現実の使用に当っては種々の問題が残されている。

以上のような背景から前記可盟剤の派加による 難点を解消する手段として、前記グリセリンに加 えてポリオキシエチレンソルピトールもしくはポ リエチレングリコール、またはその両者を添加す る方法が既に提案されている(特公昭33-5649 号)。

[発明が解決しようとする課題]

しかしながら、かかる特公昭33-5649号の発明は、分子量200~800のポリエチレングリコールを 派加することによりゼラチン皮膜の強度と乾燥性 の向上を目的として案出されたものであるが、こ のゼラチン皮膜はソフトカブセルに関するもので ある。

一方、周知のとおり近年における液状物用カブ セル充環機と同封銀機の開発によって、ハードゼ

る皮膜の低含有水分下での機械的強度の脆さ、および水分に対して不安定な薬物の充填製剤化が困難であるといった不都合を解消しようとするものである。

[課題を解決するための手段]

本発明者等は上記課題解決のための具体的手段について鋭意検討した結果、分子量200~2000のポリエチレングリコールを含有したゼラチン皮膜組成物を用いることによりその含有水分量が少なれる。 でも充分な機械的強度を備えたカブセル皮膜が得られ、吸湿性物質の充塡にも充分適合し、不都合のパードゼラチンカブセルにおける欠点、不都合をほぼ解消し得るものであることが分かった。すなわち、本発明によれば分子量200~2000のポリエチレングリコールを含有することを特徴とするセラチン皮膜組成物が提供される。

〔作用〕

上記手段を採用することにより低水分下でも充分な柔軟性を備えたカプセル皮膜を得ることができ、また機械的強度にも優れたものとなる。従っ

て、分子量200~400の低分子ポリエチレングリコールのような吸湿性賦形剤や中銀脂肪酸トリグリセライド等を用いた製剤の提供が可能となる。

(実施例)

本発明において使用されるポリエチレングリコールは分子量200~20000、特に分子量200、300、400、600、1000、1500、1540、4000、6000または20000から選ばれた1種もしくは2種以上の混合物である。このポリエチレングリコールの添加量は、使用される該ポリエチレングリコールの分子量によって下記のとおり若干異なる。すなわち、組成物中のゼラチンに対して、

イ . 分子量が200~1540である場合:1~50重量% ロ . 分子量が4000である場合:0.5~15重量% ハ . 分子量が6000である場合:0.5~10重量% ニ . 分子量が20000である場合:0.1~5重量% の範囲が好適である。

上記のとおり一般に使用されるポリエチレング リコールの分子量が大きくなるほど、その添加量 は少なくてよい。それぞれ上記分子量のポリエチ

お、この場合において本発明ゼラチン皮膜組成物には、従来のハードゼラチンカブセルの場合と同様に所望によりその他の派加剤、例えば薬事法あるいは食品衛生法などで指定された食用色素や不透明化剤等を適宜派加することができる。

以下に実施例により本発明をさらに具体的に詳述する。

実施例1

(1)ゼラチンジェリーの調製

(a)ジェリー: A

ゼラチン7版に精製水14 Lを加え、約1~2時間放置して吸水膨倒させる。ゼラテンが充分に膨潤した後、60°Cに加温し、攪拌してゼラチンを均一に溶解させる。さらに、予め市販の分子量400のポリエチレングリコールの50重量%水溶液を上記ゼラチン溶液中にそれぞれ0.7、1.4、2.1、2.8kgずつ加えて攪拌し、その粘度を調整した後、常法どおり脱泡処理してジェリーを得る。

(b)ジェリー: B~G

レングリコールの最適添加量を越えてポリエチ・レングリコールを使用すればゼラチン溶液は白潤し、その粘度が急激に低下してポリエチレングリコールを均一に混合させることができなくなり、いわゆるコアセルベーションを惹起する。もちるしなの状態で均一なカブセル皮膜を成形することはできない。また、前記添加量に満たないポカプとはできない。また、前記添加量に満たないポカプとはできない。また、前記添加量に過たないまた、方とは発揮することがよりコールの使用量では発揮することができない。なお、分子量が異なる2種以上のポリエチレングリコールを混合して併用する場でにもよるがそれぞれ単独使用の場合の各最適使用量より若干少なくてよい。

本発明ゼラチン皮膜組成物は、そのゼラチン皮膜がハードゼラチンカブセルである場合と、当該カブセルのバンドシールを構成する場合とを含むものである。該組成物をバンドシール液として使用すれば乾燥性が改善されたシールフィルムを得ることが可能であり、また、シールしたハードカブセルの割れ発生を防止することもできる。な

上記分子量400のポリエチレングリコールの 代わりに分子量1000~20000の 5 種のポリエチ レングリコールをジェリーAの場合に準じてそ れぞれ第1表に記載する量を派加して数種のジェリーを調製した。

(2)ハードゼラチンカプセルの製造

上記(1)で得た各種ポリエチレングリコール合有のジェリーのゼラチン濃度を27重量%に調整した後、数溶液を約60°Cに保持して通常の浸渍法によるカブセル製造機によりそれぞれサイズ3号のハードカブセルを得る。

③)ハードカブセルのバンドシール

上記(1)のジェリー: Bで得たポリエチレングリコール添加量1.4kgのゼラチン濃度を約22重量%に調整した後、日本エランコ(株)製ハードカブセル用高速パンドシール機を用いてカブセルのボディ部とキャップ部の難目部分にシールを施す。

(4)カプセルの割れ試験

上記②で得た各種ポリエチレングリコール含有 ハードゼラチンカブセルと従来公知のカブセルを 対照カプセルとして、各々カプセルに分子量400 のポリエチレングリコールを充填しバンドシール して7日間保存した後、これを横方向に置いてテスター座案製加圧試験機で静圧荷重5㎏をカプセル全体に徐々に加え、その時の割れの発生を確認 し、第1妻に示すような結果を得た(供試カプセル数はそれぞれ50個)。

(以下魚白)

第1表(1)

と抵加		分子量 (グリコールを	00のdjzfly 充填	個 考
()内はも	13+2 _E	割れ数(個)	afta水分(X)]
	0.7 (5X)	9	11.3	
9:9-A	1.4 (10X)	3	9.7	ł
#400	2.1 (15X)	1,2	8.6	j
	2.8 (20X)	6	7. 9	1
	0.98(7X)	3	12.0	(割れ防止の
	1.28(9X)	1	11.5	効果がない。
9 = 4 - B	1.4 (10X)	0	11.8	
#1000	4.2 (30X)	0	10.9	
	7.0 (50X)	0	10.1	
	7.7 (55X)			/ 白潤し正常な
	8.4 (60X)			フィルを得ない
	0.98(7X)	4	12. 1	割れ防止の
	1.26(9X)	1	11.7	効果がない
ダェリー C	1.4 (10X)	0	11.5	
# 1500	4.2 (30X)	0	11.0	
	7.0 (50X)	0	10.6	
	7.7 (55X)			自濁し正常な
	8.4 (60X)			フィルを得ない
	0.98(7X)	2	12.1	割れ助止の
•	1.26(9X)	2	11.9	効果がない
ジェリー D	1.4 (10X)	0	11.7	
#1540	4.2 (30X)	0	10. 9	
	7.0 (50X)	0	10.3	
	7.7 (55X)			白橋し正常な
	8.4 (60X)			入フィルを得ない

第1表(2)

	0.14(1%)	3	13.0	割れ防止の
	0.28(2%)	1	13.0	人 効果がない
	0.42(3X)	0	12.9	
ジェリー 巴	0.58(4X)	0	12.5	
#4000	0.7 (5%)	0	12.3	
	1.4 (10X)	0	12.0	ł
	2.1 (15X)	0	11.4	1
	2.8 (20X)			/ ゼラチンとの相容
	3.5 (25X)			性がなく分離
	0.14(1X)	2	12.7	割れ防止の
	0.28(2X)	2	12.6	効果がない
7:1- F	0.42(3X)	0	12.6	1
6 000	0.7 (5X)	. 0	12.3	
	1.4 (10X)	0	12.0	<u>'</u>
	2.1 (15X)			/ ぜラチンとの相俗
	2.8 (20X)	*****		性がなく分離
	0.035(0.1)	1	13.1	(割れ防止の
	0.105(0.3)	0	13.2	効果がない
111-G	0.175(0.5)	0	13.0	
20000	0.35(1.0X)	0	13.0	
	0.7 (2.0X)	0	12. 9	
	1.75(5.0X)	· 0	12.7	
	2.1 (8.0%)			/ ゼラチンとの相俗
	2.45(7.0X)			性がなく分離
開校		2 7	13. 3	
			1	1

第1表に示すとおり分子量400~20000のポリエテレングリコールをそれぞれ所定量合有したハードゼラチンカブセルは、たとえ皮膜中の合有水分量が適正値より少なくなっても皮膜の割れは殆ど認められない。

(5) バンドシール用ジェリーに対する割れ試験

上記 ③ で作製したシール後のカブセルを、25°C、50% RHで 48時間放置した後、カブセルの割れ 試験の場合と同様の装置を用いて、静圧荷重 5 ㎏ を数シール部に徐々に加えて割れの発生を観察し たところ下記のような結果を得た。

	割れ数(個/個)
₹リエチレンクリコールの派加量(腱)	ビ-ナ+711/A	ダンブン
()内はゼラチン比	充填	充塡
#4000 0.28(2.0%)	1 / 50	0/50
対照	28 / 50	4/50

(6) 疳状試験

前記ジェリー: Bによる本発明組成物を使用して得たカプセルと前記対照カプセルについて日本薬局方規定の標準条件で、37±1℃に加温した精製水を用いた溶状試験を行い、下記のような結果を得た(供試カプセル数5個)。

		n	自解時	間 .
)コ-4の旅加)内はゼラチン比	平均	最少	~最大
#4000	0.7(5.0%)	3 ' 00"	2 ' 52"	~3'12"
"	1.4(10.0%)	3 ' 06"	2 ' 57"	~3'26"
"	2.1(15.0%)	2 ' 55"	2 ' 41"	~3'12"
対照		3 ′ 56"	3 ' 37"	~4 ' 24"

上衷の結果からも明らかなように本発明組成物によるカブセルは対照カブセルに比べて皮膜の溶解時間にそれほどの遅延は認められない。

上衷のとおり分子量200~600のポリエチレング リコールを派加した場合には、カブセル製造時に おけるカブセルの割れ発生を防止することができ ス

(発明の効果)

以上詳述したとおり本発明ゼラチン組成物によれば製造時および/または使用時における割れの発生が少なく、しかも溶解性も改善されたハードカブセルを提供することができる。このことは取カブセル内に吸水性賦形剤である低分子ポリエテレングリコールや、あるいはゼラチン皮膜を脆したさせる中鎖脂肪酸トリグリセライド等を充塡をしたものにおいて対した場合には、跛カブセル剤の割れ発生を抑制するなど、その実用的効果は多大である。

出願人 日本エランコ株式会社 代理人 弁理士 潮 田 雄 一

夹施例2

実施例1の(1)、(2)に準じて分子量200~600のポリエチレングリコールをそれぞれ1~10重量%の範囲に添加したゼラチン組成物を用いて浸漬法によるハードゼラチンカブセル製造時のカブセルの割れの発生状況を調べた。

実験はカブセル製造機を故意に停止させ、浸漬した成形ピンを乾燥装置内に通常運転時よりも長時間放置し(約10分間)、カブセル皮膜が乾燥過度となるようにしてからピンより設カブセルを剝ぎ取り、その際生じるカブセル皮膜の経方向の割れを調べた。結果は下衷のとおりである。

リエチレングリコールの種類と派加量		割れ数(個)	
#200	2%	0 / 600	
#300	5%	0 / 600	
#400	5%	0 / 600	
#600	7%	0 / 600	
照按		30/600	